



## **CTI BioPharma riceverà il pagamento di 10 milioni di dollari US correlato a TRISENOX®**

**SEATTLE, WA, 18 gennaio 2018** - CTI BioPharma Corp. (NASDAQ e MTA: CTIC) rende noto oggi che prevede di ricevere a febbraio 2018 da Teva Pharmaceutical Industries Ltd. il pagamento milestone di 10 milioni di dollari statunitensi per il raggiungimento della milestone connessa all'approvazione, da parte della Food and Drug Administration, di TRISENOX® (triossido di arsenico) per il trattamento di prima linea della leucemia promielocitica acuta. La milestone verrà pagata secondo un accordo siglato precedentemente con TEVA per l'acquisto di TRISENOX, in base al quale CTI BioPharma potrebbe ricevere versamenti fino ad ulteriori 50 milioni di dollari statunitensi laddove Teva dovesse raggiungere specifici traguardi nelle vendite e nello sviluppo di TRISENOX.

### **Informazioni su CTI BioPharma Corp.**

CTI BioPharma Corp. è una società biofarmaceutica impegnata nell'acquisizione, nello sviluppo e nella commercializzazione di nuove terapie specificamente destinate alla cura di una gamma di tumori del sangue, in grado di offrire un beneficio unico a pazienti e operatori sanitari. La Società ha una pipeline di prodotti in avanzata fase di sviluppo tra cui pacritinib per il trattamento di pazienti malati di mielofibrosi. CTI BioPharma ha sede a Seattle (Washington). Per ulteriori informazioni, nonché per ricevere avvisi via e-mail e aggiornamenti RSS, si prega di consultare il sito societario [www.ctibiopharma.com](http://www.ctibiopharma.com)

### **Dichiarazioni previsionali**

Questo comunicato stampa contiene dichiarazioni previsionali secondo quanto disposto dal Safe Harbor del Private Securities Litigation Reform Act del 1995, incluso previsioni inerenti al potenziale terapeutico di pacritinib, incluso il potenziale di raggiungere obiettivi terapeutici nei pazienti affetti da mielofibrosi, ed aspettative riguardo a piani futuri in materia di regolamentazione e commercializzazione. Tali previsioni sono soggette a fattori di rischio ed incertezza che potrebbero materialmente e/o avversamente influenzare i futuri risultati effettivi e il prezzo di mercato dei titoli CTI BioPharma, compresi rischi collegati alla soddisfazione di requisiti regolamentari e altri rischi; le azioni di organi regolamentari e altre autorità governative; altri risultati di studi clinici; variazioni di leggi e regolamenti, qualità del prodotto, efficacia del prodotto, protocollo di studio, integrità dei dati o problemi di sicurezza dei pazienti, rischi relativi allo sviluppo del prodotto e altri rischi identificati nelle rispettive presentazioni più recenti di BioPharma sul modulo 10-K e altre pubblicazioni della Securities and Exchange Commission.

###

### **Contatti di CTI BioPharma:**

Ed Bell  
+1 206-272-4345  
[ebell@ctibiopharma.com](mailto:ebell@ctibiopharma.com)